# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

07-080986

(43)Date of publication of application: 28.03.1995

(51)Int.Cl.

B32B 9/04 B65D 65/40

(21)Application number: 05-255084 (22)Date of filing: 16 09 1993 (71)Applicant: DAICEL CHEM IND LTD

(72)Inventor: MURAI TAKAAKI

SAKAI YASUMASA MURAKAMI TEI

## (54) GAS BARRIER FILM

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a film suppressing the lowering of gas barrier properties caused by the action of mechanical external force such as rubbing and having excellent gas barrier properties

even at high temp, even if a coating layer is thin in addition to transparency.

CONSTITUTION: At least one surface of a base material film layer composed of polyester is successively coated with a transparent inorg, layer constituted of silicon oxide and a barrier resin coating layer containing a barrier resin such as a vinylidene chloride copolymer or an ethylene/vinyl alcohol copolymer to obtain a gas barrier film. The thickness n1 is the inorg, layer is 0.01-0.5µm and the thickness n2 of the barrier resin coating laver is 0.05-15µm and the thickness ratio n2/n1 is 0.1-1500.

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-80986 (43)公開日 平成7年(1995) 3月28日

(51) Int.CL\* 類別配号 庁内整理番号 FI 技術表示箇所 B 3 2 B 9/04 8413-4F B 6 5 D 65/40 A

### 寒奇諸求 未諸求 諸求項の数5 FD (全 7 頁)

(21) 川縣壽号 特額平5-255084 (71) 川縣人 000002901 分 七						
(22)出編日 平成5年(1993) 9月16日 大阪府鄂市鉄砲町1番地 (72)発明者 村井 李明 広陽大大竹市政被8-3-2 (72)発明者 選井 泰正 兵庫県川西市津和台西4-2-72 (72)発明者 村上 禎 兵庫県尼崎市次區3-6-48	(21) 出願番号	特願平5-255084	(71)出額人	000002901		
(72) 発明者 村井 李明 広鳥県大竹市玖波 8 - 3 - 2 (72) 発明者 逝井 泰正 兵庫県川西市淮和台西 4 - 2 - 72 (72) 発明者 村 枝 後				ダイセル化学工業株式会社		
広島県大竹市改設8-3-2 (72) 発明者 海井 泰正 兵庫県川西市浦和台西4-2-72 (72) 発明者 村上 禎 兵庫県尼崎市次區3-6-48	(22) 出嫡日	平成5年(1993)9月16日		大阪府堺市鉄砲町1番地		
(72)発明者 祗井 泰正 兵庫県川西市神和台西 4 - 2 - 72 (72)発明者 村上 領 兵庫県尼崎市次區 3 - 6 - 48			(72)発明者	村井 孝明		
兵庫県川西市浦和台西 4 - 2 - 72 (72) 発明者 村上 被 兵庫県尼崎市次區 3 - 6 - 48				広島県大竹市玖波8-3-2		
(72)発明者 村上 被 兵庫県尼崎市次屋 3 - 6 - 48			(72)発明者	酒井 泰正		
兵庫県尼崎市次屋 3 - 6 - 48				兵庫県川西市清和台西4-2-72		
			(72) 発明者	村上 禎		
(74)代理人 弁理士 銀田 売生 (外1名)				兵庫県尼崎市次屋3-6-48		
			(74)代理人	弁理士 飯田 充生 (外1名)		
			İ			

## (54) 【発明の名称】 ガスパリア性フィルム

## (57) 【要約】

【目的】 揉みなどの機械的外力の作用によるガスバリア性の低下を抑削しつつ、透明性に加えて、被覆層が蒔くても、高温においても優れたガスバリア性を育するフィルムを得る。

【構成】 ボリエステルなどの基材フィルム層の少なくとも一方の面を、ケイ素族化物などで構成されている透明性を有する無機質解と、進化ビニリデン系未敢合体、エテレンービニルアルコール共富合体などのバリア性樹脂を含むパリア性時間コーティング層とで順次被配して、ガスパリア性フィルムを得る。無機質層の厚さ n 1 は0.0 1~0.5 μm, バリア性樹脂コーティング層の厚さ n 2 は0.0 5~15 μm であり、厚さの割合 n 2 / n 1 は0.1~150 0 である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基材フィルム層 (1) の少なくとも一方 の面が、透明性を有する無機質層 (2) を介して、バリ ア性朝胎コーティング層 (3) で被覆されているガスバ リア性フィルム。

【請求項2】 パリア性樹脂コーティング層 (3) が、 塩化ビニリデン系共重合体又はエチレンービニルアルコ ール共重合体を含む請求項1記載のガスパリア性フィル

【請求項3】 透明性を有する無機質層(2)がケイ素 10 酸化物で構成されている請求項1記載のガスバリア性フィルム。

【請求項4】 バリア性樹脂コーティング層 (3) の厚 さが0. 05~15μmである請求項1記載のガスバリ ア性フィルム。

【請求項5】 透明性を有する無機質圏 (2) の厚され 1 (μm) に対するバリア性樹脂コーティング層の厚さ n2 (μm) の割合n2 (μm) の、1 ~ 1500で ある請求項1記載のガスバリア性フィルム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、透明性を有し、水蒸気 や酸素などに対するガスパリア性に優れ、食品、医薬 品、精密電子部品などの包装フィルムとして好適なガス パリア性フィルムに関する。

[0002]

【従来の技術】食品、医薬品、精密電子部品などに用いられる包装フィルムは、内容物の視認性や美観性などのために、高い透明性が要求されると共に、内容物の吸湿や酸化などによる変質などを防止するため、ガスバリア 30性が必要とされる。

【0003】そこで、特開昭55-59961号公韓には、ポリエステルフィルムやボリプロピレンフィルムなどの基材フィルムの表面に、塩化ビニリデンやエチレンービニルアルール共重合体などのガスパリア性の優れたポリマーをコーティング又はラミネートしたフィルムが開示されている。しかし、ガスパリア性ポリー全積をしたフィルムは、透明性に愛れるものの、水蒸気、酸素などに対するガスパリア性が某た十分でない。特に、高温では水蒸気・酸素などのガスパリア性が著しく低下 40 オス・

【0004】一方、基材フィルムに無機製の薄膜を形成 した複合フィルム、例えば、酸化ケイ素を蒸落したフィ ルム、特か20日3-12953号公線、特間平4-17 3137号公線など)、フッ化マグネシウムなどを真空 蒸着したフィルム(特別平1-297237号公線)な どが振索されている。しかし、このような複クィルム は、水蒸気・酸素などに対して高いガスパリア性を得る ために無機質解の膜厚を厚くすると、透明性が低下する ともれた、同様が低下し、最初や到慮が生じる。一 方、透明性を確保するために胰界を薄くすると、十分な ガスパリア性が得られない。また、前記時間平4-17 3137号公線には、ポリ塩化ビニリデンコート・ポリエ チレンテレフタレートにケイ素酸化物を蒸着した複合フ ィルムが記載されている。しかし、このようなフィルム では、表層の無機質薄膜に、折曲、提みなどにより機械 的外力が作用すると、剥離や欠陥部を生じるため、ガス パリア性が大きく低下する。

【0005】また、特開昭63-237940号公報に は、酸化インジウムや酸化スズなどをスパッタリングし たフィルムに、ラミネート又はコーティングにより、エ チレンープロピレン共重合体などのヒートシール層を形 成した複合フィルムが開示されている。前記特開平4-173137号公報や特開平1-202435号公報に は、基材フィルムの表面に、ケイ素酸化物の蒸着層と保 護層とを形成したフィルムが開示され、前記保護層は、 エチレンービニルアルコール共重合体などのフィルムの ラミネート層や、熱硬化性樹脂のコーティング層で構成 されている。しかし、無機酸化物層にヒートシール層や 20 保護層を形成したフィルムは、未だガスパリア性が低 く、酸素透過率1 c c/m2 ・24 h r、水蒸気透過率 1 g/m2 · 2 4 h r 程度に過ぎない。また、樹脂フィ ルムをラミネートした複合フィルムは、フィルムの厚み が大きくなる。

【0006】このように、加工や使用に伴う機械的外力 の作用によるガスパリア性の低下を抑制しつつ、可撓性 や透明性に加えて、被覆層が薄くても優れたガスパリア 性を有するフィルムを得ることができず、内容物の保護 効果及び内容物の復認性が未だ不十分である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、被履船が導くても、盛れたガスパリア性及び週明性 を有するガスペリア性マルルを提供することにある。 【0008】本発明の他の目的は、上記特性に加えて、 高温においても高いガスパリア性を有するとともに、可 機性に優ル、指命性弦みなどの機能的外力が作用して も、ガスパリア性の低下を抑制できるガスパリア性フィ ルムを提供することにある。 【0008】

【発明の構成】本発明者らは、前記目的を達成するため、鉱産機計した結果、基材フィルム層の表面に形成した無機関係を、ガスパリア性の高い場節でニーティングすると、透明性や可能性だけでなく、被覆陽が薄くても、ガスパリア性に優れ、しかも、提機的外力の作用や高温下でもガスパリア性が低下しないフィルムが得られることを見いだし、本発明に到達した。

【0010】すなわち、本発則は、基材フィルム層 (1) の少なくとも一方の面が、透明性を有する無機質 層(2)を介して、バリア性樹脂コーティング層(3) 50 で被覆されているガスパリア性フィルムを提供する。

【0011】なお、本明細書において、「バリア性樹脂 コーティング層 | とは、厚さ2 umにおいて、温度25 °Cで酸素ガス透過率20cc/m²・24時間以下、温 度40℃、90%相対湿度で水蒸気透過率20g/m2

24時間以下のバリア性樹脂を含む層を意味する。 【0012】基材フィルム層(1)を構成するポリマー としては、成膜可能な種々のポリマー、例えば、ポリエ チレン、エチレンーアクリル酸エチル共重合体、アイオ ノマー、ポリプロピレン、エチレンープロピレン共重合 体、ポリー4ーメチルペンテンー1などのポリオレフィ 10 ン;ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンー2, 6ーナフタレート、ポリブチレンテレフタレートなどの ポリエステル;ナイロン6、ナイロン11、ナイロン1 2、ナイロン66、ナイロン610、ナイロン6/6 6、ナイロン66/610などのポリアミド; 芳香族ポ リアミド;ポリ塩化ビニル;ポリ塩化ビニリデン、塩化 ビニリデンー塩化ビニル共重合体、塩化ビニリデンーア クリロニトリル共重合体、塩化ビニリデンー (メタ) ア クリル酸エステル共重合体などの塩化ビニリデン系樹 脂:ポリスチレン、スチレン-アクリロニトリル共重合 20 体、スチレンーアクリロニトリループタジエン共重合体 などのスチレン系樹脂;ポリビニルアルコール;ポリア ミドイミド:ポリイミド:ポリエーテルイミド:ポリカ ーボネート:ポリスルホン:ポリエーテルスルホン:ポ リエーテルエーテルケトン;ポリアリレート;ポリフェ ニレンスルフィド: ポリフェニレンオキシド: ポリパラ キシレン:ポリアクリロニトリル:ポリテトラフルオロ エチレン、ポリトリフルオロクロロエチレン、フッ化エ チレンープロピレン共重合体などのフッ素樹脂:セロハ ンなどのセルロース系ポリマー;塩酸ゴム;前記種々の 30 ポリマーの構成成分を含む共重合体などが例示される。 これらのポリマーは、一種または二種以上を混合して用 いることができる。

【0013】基材フィルム層の光線透過率は、適当に選 択できるが、包装内容物の視認性と美観のためには、白 色光線での全光線透過率が、通常、40%以上、好まし くは60%以上、より好ましくは80%以上であること が望ましい。

【0014】基材フィルム層(1)は、透明性、機械的 強度及び包装適性に優れるオレフィン系ポリマー(特に 40 常、0、1~5μm程度である。 ポリプロピレン系ポリマーなど)、ポリエステル(特に ポリエチレンテレフタレートなど) や、ポリアミドで構 成されているのが好ましい。

【0015】基材フィルム層は、単層フィルムであって もよく、二種以上のポリマー層が積層された積層フィル ムであってもよい。基材フィルム層の厚みは特に制限さ れず、包装適性、機械的強度、可撓性などを考慮して適 宜選択される。厚みは、通常、3~200μm、好まし くは5~100 u m程度である。

法、例えば、インフレーション法やTダイ法などの溶融 成形法や溶液を用いたキャスティング法などで形成でき る。また、基材フィルム層は、未延伸であってもよく、 一軸または二軸延伸処理されていてもよい。延伸法とし ては、例えば、ロール延伸、圧延延伸、ベルト延伸、テ ンター延伸、チューブ延伸や、これらを組み合わせた延 伸などの慣用の延伸法が適用できる。延伸倍率は、所望 するフィルムの特性に応じて適宜設定でき、例えば、少 なくとも一方の方向に1.5~20倍、好ましくは2~ 15倍程度である。

【0017】基材フィルム層の少なくとも一方の面は、 表面処理されていてもよい。表面処理としては、コロナ 放電処理、プラズマ処理、グロー放電処理、逆スパッタ 処理、火炎処理、クロム酸処理、溶剤処理、粗面化処理 などが例示される。尚、基材フィルム層のうち、表面処 理を施した面に、無機質層及びバリア性樹脂コーティン グ層を形成すると、密着性を高めることができる。

【0018】また、基材フィルム層の表面には、表面処 理に代えて、又は表面処理とともに、下途層が形成され ていてもよい。下途層は、種々の樹脂、例えば、熱可塑 性樹脂、熟硬化性樹脂、光線硬化性樹脂(電子線硬化性 樹脂、紫外線硬化性樹脂など)や、カップリング剤で構 成することができる。具体的には、例えば、アクリル系 樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ポリビニルブ チラール、ポリカーボネート、ニトロセルロースやセル ロースアセテートなどのセルロース系ポリマー、ロジン 変性マレイン酸樹脂などの熱可塑性樹脂;ウレタン系樹 脂、尿素系樹脂、メラミン系樹脂、尿素ーメラミン系樹 脂: エポキシ系樹脂、アルキッド系樹脂、アミノアルキ ッド系樹脂などの熱硬化性樹脂;エポキシ(メタ)アク リレート、ウレタン (メタ) アクリレート、ポリエステ ル (メタ) アクリレートなどの光硬化性樹脂;シランカ ップリング剤などが挙げられる。これらは、一種または 二種以上用いることができる。

【0019】下途層は、汎用の染料または顔料などの着 色剤を含有していてもよい。着色剤の含有量は、フィル ムの透明性を損なわない範囲で適宜選択され、前記下塗 層を構成する樹脂に対して、通常、1~30重量%程度 である。下塗り層の厚さは、特に制限されないが、通

【0020】下途層の形成方法は特に限定されず、前記 下途層の成分を含む有機又は水性コーティング剤を、ロ ールコーティング法、グラビアコーティング法、リバー スコーティング法、スプレーコーティング法などの慣用 のコーティング法により塗布し、乾燥または硬化するこ とによって行なわれる。なお、光硬化性樹脂を用いる場 合には、活性光線を照射すればよい。

【0021】本発明の特色は、透明性を有する無機質層 (2) と、バリア性樹脂コーティング層 (3) とを組み 【0016】基材フィルム層は、慣用のフィルム成形方 so 合わせて、基材フィルム(1)の表面を特定の順序で被 要する点にある。この複合構成により、機械的外力の作 用時や高温におけるガスパリア性の低下を抑制しつつ、 高い透明性及び可幾性とともに、前記被復層が薄くて も、優れたガスパリア性を有するフィルムが得られる。 このことは、次のように考えられる。

【0022】即ち、本発明のフィルムは、透明性を有する無線関層(2)とパリア性樹脂コーティンク層(3)との規和性が高いので、ガスパリア性の低下をもたらす欠陥が生成したい。また、透明性に優れるだけでなく、コーティング層が極めて薄くても、無線質層とパリア性 10 他脂コーティング層により、あいカスパリア性が得られるので、可染性が低い。また、パリア性制脂コーティング層と無機関層とを組み合わせることにより、高温においても優れたガスパリア性が得られる。徒って、本発明のフィルムは、例えばフィルムの加工や使用の際に、折曲や読みなどの機能的外が作用しても、ガスパリア性を発揮でき、支別間に亘り、優れたガスパリア性を発揮でき、支別間に亘り、優れたガスパリア性を維持などのでき、表現でに直が、低いていた。

【0023】無機質層 (2)を構成する無機物として は、透明性傳媒を形成できる無機物であれば、特に制限 されず、例えば、ベリリウム、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、パリウムなどの周期表を2人族元 業;チタン、ジルコニウム、ルテニウム、ハフニウム、 タンタルなどの周期表達8万元素: 亜鉛などの周期表 2 B 族元素;アルミニウム、ガリウム、インジウム、タリウムなどの周期表を3 B 族元素:ケイ素、ゲルマニウム、腐 などの周期素を3 B 族元素:ケイ素、ゲルマニウム、協 を2 の周期表を3 B 族元素:セレン、テルルなどの周期表 6 B 族元素などの単体、これらの元素を含む無機化合物、例えば、酸化物、ハロゲン化物、炭化物、窒化物な どが挙げられる。これらは、一種または二種以上混合し で用いることができる。

【0024】好ましい無機物には、例えば、マグネシウム、カルンウム、バリウムなどの周期表24族元素;チタン、ジルコニウム、タンタル、ルテニウムなどの周期表28族元素;アルミニウム、インジウム、タリウムなどの周期表38族元素;ケイ素、線などの周期表48族元素;セレンなどの周期表68族元素の単体、またはこれらを含む酸化物が含まれ40。

【0025】中でも、酸化郷、酸化インジウム又はこれ らの複合能化物やケイ素酸化物が透明性やガスパリア性 に優れているので好ましい。特に、ケイ素酸化物は、前 記特性に加えて、緻密な機械を形成でき、パリア性樹脂 コーティング層を構成するポリマーとの観和性が高く、 機械的外力が作用しても、無機質層に奄要や欠陥が生成 せず、優れたガスパリア性を長期間にロり維持できる。 なお、ケイ素酸化物には、一酸化ケイ素や、二酸化ケイ 素のみならず、組成式S 10%(式中、0℃×≤2)で ∞

表されるケイ素酸化物が含まれる。

【0026】無機質層の厚さは、通常、100~500 のオングストローム (0.01~0.5μm)、好まし には300~1500オングストローム (0.03~ 0.15μm) 程度の範囲から選ばれる。厚さが100 オングストローム未満では、十分なガスバリア性が得ら れず、5000オングストロームを越えても、バリア性 はさほど向しせず、経済的に不利である。

【0027】パリア性樹脂コーティング層は、前記の知き高いガスパリア性を示す樹脂、例えば、塩化ビニリデン系共産合体、エチレンービニルアルコール共重合体、ポリアミド系重合体、ボリビールアルコール系重合体、ボリアシリコートリル系重合体、プリアクリコートリル系重合体、プリアクリアを含めている。なお、ガスパリア性樹脂コーティング層のパリア性樹脂には、前配ガスパリア特性を示さない樹脂、例えば、一般的なウレタン系重合体など社合まれない。これらのパリア性樹脂は一種又は二種以上混合して使用できる。

【0028】好ましいバリア性樹脂には、例えば、塩化 ビニリデン系共産合体およびエチレンービニルアルコー ル共重合体などが含まれる。塩化ビニリデン系共重合体 は、塩化ビニリデンと他の重合性モノマーとの共重合体 であり、このような重合性モノマーとしては、例えば、 塩化ビニル、酢酸ビニル、クロトン酸、アクリル酸、メ チルアクリレート、エチルアクリレート、プロピルアク リレート、イソプロピルアクリレート、ブチルアクリレ ート、イソプチルアクリレート、tertープチルアク リレート、ペンチルアクリレート、ヘキシルアクリレー トなどの各種アクリレート、アクリロニトリル、メタク リロニトリル、メタクリル酸や上記アクリレートに対応 するメタクリレートなどが例示される。これらの塩化ビ ニリデン系共重合体のうち、塩化ビニリデンーアクリロ ニロリル共重合体、塩化ビニリデンーメタクリル酸共重 合体、塩化ビニリデンーアクリレート共重合体、塩化ビ ニリデンーメタクリレート共重合体、塩化ビニリデンー 酢酸ビニル共重合体などが好ましい。塩化ビニリデン系 共重合体における塩化ビニリデン含量は、通常、85~ 99重量%、好ましくは90~97重量%程度である。 【0029】エチレンービニルアルコール共重合体とし ては、溶媒可溶性のエチレンービニルアルコール共重合 体が好ましい。このようなエチレンーピニルアルコール 共重合体において、エチレン含量は、通常、5~50モ ル%、好ましくは10~45モル%、より好ましくは2 5~35モル%程度であり、分子量は、通常、1万~1 0万、好ましくは4万~5万程度、ケン化度99.5% 以上であるのが望ましい。このような溶媒可溶性エチレ ンービニルアルコール共重合体は、水や、水とアルコー ルとの混合溶媒に可溶であり、塗布により薄膜を形成で

【0030】パリア性樹脂コーティング層は、所望のガ

スバリア性 (検索、水蒸気、三酸化炭素など) に応じて、前記パリア性樹脂 (好ましくは塩化ビニ)デン系共 重合体おはびエチレンービニルアルコール共産合体) の 少なくとも一つの樹脂を含有してもよく、複数の樹脂を 含有してもよい。また、バリア性樹脂コーティング層 は、バリア性樹脂を含有する複数の層で構成されていて もよい。例えば、バリア性樹脂コーティング層は、塩化 ビニリデン系共重合体を含有する層とと、エチレンービニ ルアルコール共連合体を含有する層ととるも複数の層で 構成されていてもよい。パリア性樹脂コーティング層中 のバリア性樹脂の含有量は、50重量%以上、好ましく は75~100重量%、さらに好ましくは90~100 電量%程度である。

【0031】パリア性樹脂コーティング層の厚さは、フ イルムの特性を損なたい・範囲で適直選択されるが、 売、0.05~15μm、対理とくは0.1-01μ m、より好ましくは0.25~5μm程度である。厚さ が0.05μm以下では充分なガスパリア性が得られ ず。た15μmを越えると、さほどガスパリア性が向 上せず、終落的に不利である。

【0032】本発明において、無機質層 (2) とバリア性樹脂コーティング層 (3) との厚さの割合は、適宜設定することができるが、前応納合は、ガスバリア性に影響する。このため、高いガスパリア性及び耐性を得るためには、無機質層の厚さ由 ((μm) に対するバリア性樹脂コーティング層の厚さ 2 (μm) の得ら12 / n 1 が、通常、0.1~1500、好ましくは、0.5~60、より好ましくは2~50程度であるのが望ましい。厚さの割合が的記範囲を外れると、十分なガスバリア性を得るのが困難となる。また、前に割合が0、1末 30 に対していまりに表しています。

【0033】バリア性樹脂コーティング層の表面には、 必要に応じて、前記基材フィルム層において例示したよ うな慣用の表面処理が施されていてもよい。

【0034】 なお、パリア性納期コーティング層は、他のポリマー、例えば、エチレン一作酸ビニル共連合体などの書レフィン エチレンニアクリル酸エチル共重合体などの書レフィン系ポリマー;アクリル系ポリマー;オリエステル;ボリアセクール;ボリ路を位と体;ポリ塩化ビニル;塩化ビニル一配酸ビニル共命に分け、アラリコニトリル系重合体;アクリコニトリル系重合体;ポリカーボネート;塩栗化ポリオレフィン;セルロース系ポリターなどか会合【1にひてもよい

【0035】なお、基材フィルム層は、適明性やガスパ リア性が損われない限り、種々の添加網、例えば、酸化 防止剤、紫外線吸収剤、熱安定剤などの変定剤;カチオ ン系、アニオン系、フニオン系、両性帯電助止剤などの 帯電防止剤:結晶核成長剤;スチレン系樹脂、テルペン 50

系樹脂、石油樹脂、ジシクロペンタジエン樹脂、クマロ レインデン樹脂などのクマロン樹脂、フェノール樹脂、 ロジンとその路薄体やそれらの水添樹脂などの皮化水素 系重合体;可塑剤; 充填剤; 高級脂肪酸アミド、高級脂 助酸とその塩、高級脂肪酸ニステル、鉱物系、植物系な どの天然ワックス、ポリエチレンなどの合皮フックスな どのワックス; シリカ系微粉末、アルミナ系微粉末など の無機滑削、ポリエチレン系微粉末、アクリル系微粉末 などの有機滑和、ボリエチレン系微粉末、アクリル系微粉末 などの有機滑和、ボリエチレン系微粉末、アクリル系微粉末 などの有機滑和、ボリエチレン系微粉末、アクリル系微粉末 などの右機滑和、ボリエチレン系微粉末、アクリル系微粉末 などの右機滑和、ボリエチレン系微粉末、アクリル系微粉末

【0036】また、バリア性樹脂コーティング層は、前 記添加剤や、アンチブロッキング剤;ポリエチレンイミ ン、ポリイソシアネートなどの接着性向上剤などを含ん でいてもよい。

【0037】本発明のパリア性フィルムは、基材フィルム層 (1) の少なくとも一方の面を、透明性を有する無 機質層 (2) とパリア性樹脂コーティング層 (3) とで 順次被費することによって得ることができる。

【0038】無機質層(2)は、慣用の方法、例えば、真空蒸着法、反応性蒸着法、スパッタリング法、反応性スパッタリング法、反応性オンプレーティング法、反応性オンプレーティング法、CVD法、レーザーCVD法などにより、基材フィルム層(1)の表面を、前配無物やで接便した形式できる。無機質層は基材フィルム層の片面又は画面に形成できる。無機質層は

【0039】また、パリア性樹脂→一ティング層は、前 記無機質屬の表面に、パリア性樹脂を含有する塗布液を 途布することにより形成できる。塗布液は、パリア性樹 脂の種類に応じて、適当な溶媒を選択することにより調 製でき、溶液又は分散液のいずれの形態であってもよ い。

【0040】例えば、塩化ビニリデン系共富合体を含有 する溶液状の塩布液の溶解にしては、塩化ビニリデン系 共重合体の種類に応じて適宜速状でき、例えば、アセト ン、メチルエチルケトン、シクロへキサノンなどのケト ン類;ジオキサン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフ ランなどのエーテル類;ベンゼン、トルエン、キンレな などの芳香族状化未業類、消除エチル、解験プチルなど のエステル類;ジメチルホルムアミドなどのアミド類や これらの売容線が例示される。また、分散液は、近 、の/W型エマルジョンの形能で市販されている。

[0041] エチレンービニルアルコール火量合体を含有する発布被は、通常、水及びアルコールの混合溶媒を 用いて調製できる。このようなアルコールとしては、メ タノール、エタノール、プロバノール、イソプロバノー ル、シクロへキサノールなどが例示される。 [0042] 記憶布被は、耐診各種採加利を含有して

【0042】上部壁布板は、削記各種添加利を含有していてもよく、また、塗布性を高めるため、例えば消泡 剤、粘度調整剤などの慣用の添加剤を含有していてもよ

【0043】塗布方法としては、特に制限されず、エア ーナイフコート法、ロールコート法、グラビアコート 法、ブレードコーター法、ディップコート法、スプレー 法などの慣用の方法を採用できる。前記塗布液を塗布し た後、例えば50~150℃程度の温度で乾燥する事に

より、バリア性樹脂コーティング層を形成できる。 【0044】尚、本発明のガスバリア性フィルムには、 フィルムの種類、用途に応じて、種々のコーティング層 やラミネート層、例えば、滑性層、帯電防止層、ヒート シール層などが形成されていてもよい。

【0045】本発明のガスバリア性フィルムは、電子レ ンジ用食品、レトルト食品、冷凍食品、マイクロ波殺 菌、フレーババリア、医薬品、精密電子部品などの各種 包装用材料や、風船などのバルーン用形成材料などとし て好適に用いることができる。

#### [0046]

【発明の効果】本発明のガスバリア性フィルムは、基材 フィルム層の表面を、透明性を有する無機質層とガスバ リア性の高いバリア性樹脂コーティング層とで順次被覆 しているので、透明性に優れると共に、被覆層が薄くて 20 バリア性樹脂コーティング層に代えて、無機質層の表面 も、高いガスバリア性を有する。また、揉みなどの機械 的外力が作用した時や、高温においても、ガスバリア性 の低下を抑制でき、長期間に亘り優れたガスバリア性を 発揮できる。

#### [0047]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明をより詳細に 説明するが、本発明は、これらの実施例に限定されるも のではない。

#### 【0048】比較例1

厚さ12μmの二軸延伸ポリエチレンテレフタレートフ 30 ィルムの一方の面に、SiOを蒸発源として、5×10 5 Torrの真空下で、真空蒸着法により厚さ1000 オングストロームのケイ素酸化物蒸着層を無機質層とし て形成し、複合フィルムを得た。

## 【0049】実施例1及び2

塩化ビニリデン系共重合体(旭化成工業(株)製、商品 名:サランレジンF216)を、トルエン/テトラヒド ロフラン=1/2 (重量比) の混合溶媒に樹脂濃度15 重量%になるように溶解し、バリア性樹脂コーティング 層用の塗布液を調製した。

【0050】この塗布液を、比較例1で得られたケイ素 酸化物蒸着フィルムの蒸着面に、バーコーターを用いて 乾燥後の厚さ0.5 µm (実施例1) および2.5 µm (実施例2) になるように塗布した後、105℃のオー プンで30秒間乾燥し、バリア性樹脂コーティング層を 形成して、複合フィルムを得た。

#### 【0051】実施例3

エチレン-ビニルアルコール共重合体(日本合成化学工 業 (株) 製、商品名: ソアノール30L) を、水/イソ プロバノール=1/1 (重量比) の混合溶媒に溶解し、

樹脂濃度を12重量%に調整して、バリア性樹脂コーテ ィング層用の塗布液を調製した。

【0052】この途布液を、比較例1で得られたケイ素 酸化物蒸着フィルムの蒸着面に、バーコーターを用い

て、乾燥後の厚さ4.0 µmになるように塗布した後、 115℃のオープンで1分間乾燥して、バリア性樹脂コ ーティング層を形成し、複合フィルムを得た。

# 【0053】比較例2及び3

ポリエチレンテレフタレートフィルム上に、直接、厚さ 5 μm (比較例2)、又は2.5 μm (比較例3) のバリア性樹脂コーティング層を形成した以外は、実施 例1及び2と同様にして、複合フィルムを得た。

### [0054] 比較例4

塩化ビニリデン系共重合体を含む塗布液に代えて、一般 的なウレタン系樹脂溶液「武田薬品工業(株)製、商品 名タケラックA615]を用いて、無機質層の表面に厚 さ5. 0 umのコーティング層を形成した以外、実施例 1と同様にして、複合フィルムを得た。

# [0055] 比較例5

に、ウレタン系接着剤[東洋モートン(株)製、商品名 ADCOTE 333E] を乾燥後の厚さが約2 μmと なるように途布して、ドライラミネート法により、厚さ 30 umの未延伸エチレンープロピレン共重合体フィル ムを積層して、複合フィルムを得た。

#### 【0056】比較例6

塩化ビニリデン系共重合体を含む塗布液に代えて、塩化 ビニルー酢酸ビニル共重合体溶液 [電気化学工業(株) 製、商品名デンカ1000C]を用いて、無機質層の表 面に厚さ2.5 umのコーティング層を形成した以外

は、実施例2と同様にして、複合フィルムを得た。 [0057] 比較例7

厚さ12μmの二軸延伸ポリエチレンテレフタレートフ ィルムの一方の面に、実施例2と同様のバリア性コーテ ィング途布液を用いて、厚さ2.5μmのコーティング 層を形成した。次いで、前記コーティング層の表面に、 比較例1と同様にしてケイ素酸化物蒸着層を形成し、複 合フィルムを得た。

【0058】そして、実施例及び比較例で得られたガス バリア性フィルムの酸素ガス透過率、及び水蒸気透過率 を次のようにして評価した。

【0059】酸素ガス透過率:同圧法 (測定器: Morcon **社OXTRAN TWIN ) により、20℃、相対湿度65%の条** 件で測定した。単位は、cc/m² ・24hrである。 【0060】水蒸気透過率:測定器(Morcon社PERMATRA N W200) を用い、40℃、相対湿度90%の条件で測定 した。単位は、g/m2 · 24 h r である。

【0061】また、手でフィルムを1回揉み、その前後 の酸素ガス透過率及び水蒸気透過率を測定し、機械的外 力の作用によるガスバリア性の変化を評価した。

【0062】結果を表に示す。尚、実施例3において、 手揉み前の酸素透過率は、測定限界以下であった。

[0063] 【表1】

	バリア性樹脂	酸素透過率 (cc/m <sup>2</sup> • 24hr)		水蒸気透過率 (g/m <sup>2</sup> ・24hr)	
	コーティング層				
	( µ m)	手揉み前	手揉み後	手揉み前	手撲み後
実施例1	0.5	0, 05	0.2	0.7	2. 6
実施例2	2. 5	0.01	0.3	0.3	1. 9
実施例3	4. 0	< 0, 01	0, 3	0. 2	2. 0
比較例1	-	2. 3	15. 2	2. 8	16.0
比較例2	0.5.	13.2	13.2	10.8	10.8
比較例3	2. 5	10.5	10.5	8. 8	8. 8
比較例4	5. 0	2. 3	3. 9	2. 6	4. 8
比較例5	30	1.5	1.6	1. 3	3. 5
比較例6	2. 5	2. 0	5.3	2. 0	4.8
比較例7	2. 5	0.8	5. 2	1, 2	6. 2

表から明らかなように、比較例1~7のフィルムは、ガ スパリア性が十分でなく、比較例1、6及び7のフィル 20 例1~3との対比から明らかなように、無機質層および ムは、手揉みによるガスバリア性の低下が著しい。これ に対して、実施例1~3のフィルムは、ガスバリア性が 極めて高いだけでなく、手揉みなどの機械的外力が作用

しても、優れたガスバリア性を維持できる。特に、比較 バリア性樹脂コーティング層とを組合せることにより、 被覆層の厚みが小さくても極めて高いガスバリア性を示 す。